

Nageboorte pil, tablet voor intra-uterien gebruik voor runderen en schapen

Odobreno

- JUNIPERUS SABINA D10
- Caulophyllum
- BELLIS PERENNIS
- Arnica

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nageboorte pil, tablet voor intra-uterien gebruik voor runderen en schapen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intrauterino

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
25.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
25.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
25.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)
25.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

intrauterina tableta

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Feed Farm B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/12/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lelypharma B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL H 114844

Datum promjene statusa odobrenja:

6/10/2020

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.